# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

30 F 371.222 (34 D 2) (30 F 91) (34 G 4) (30 C 0) (34 D 2) (34 A 1) (30 F 913) (34 B 4) (16 E 363)

### 特許公報

特 許 出 願 公 告 昭 4 2 - 23 274 公告 昭 42.11.11 (全i9頁)

### 防カビ組成物およびその使用方法

顧 昭 39-28905

出 願 日 昭 39.5.23

優先権主張 1963.5.23(アメリカ国)

282551

発 明 者 ヨセフ・リチャード・ワグナー

アメリカ合衆国カリフォルニア・

モラガ・フイールドブルツク・ブ レィス 2 6

V1~2

同 トーマス・ウイリアム・ハンフリ

ーメ

カナダ国オンタリオ・ロンドン・ ユニット・6・ロイヤル・ヨーク

2591.6.6172.5

· - - 1 2 2 0

同 ハーパート・ヘプンストライト・

ロイス

アメリカ合衆国カリフォルニア・ オークデール・マックスウエル・

ロート・224

出 願 人 メルク・エンド・カムバニー・イ

ンコーポレーテッド

アメリカ合衆国ニュ<del>ージャージ</del>ィ ・ロホウエーイースト・リンカー

ンアヴェニユー126

代 表 者 ジョーン・ジェー・カナー

代 理 人 弁理士 岡部正夫

#### 発明の詳細な説明

本発明はベンズイミダゾール化合物を活性成分 とする人体医療用でない防カビ組成物に関する。

有効な防力ビ剤がないために悪影響をうける技術の分野は多くあり、またこの分野の中には塗料木材、織物、化粧品、皮革、タバコ、毛皮、ローブ、紙、バルブ、ブラスチック、燃料、ゴム、および食品の緒工業が含まれる。防力ビ剤またはその材料は医療たとえば皮膚、毛髪、爪および体の他の部分に伝染する動物の糸状菌伝染病の治療に使用される。防力ビ剤はまた農業においても使用される。例えば植物、果実、種もしくは土壌において菌類が生長するのを防止しまたは極小にする

のに用いる。さらに防カビ剤はミコトキシコシス (Mycotoxicosis)を防止するのに有用で ある。とのミコトキシコシスは内部疾患、腫瘍を 起し死にいたらしめる動物の病気であつて、これ は菌類から生じた毒素で汚染された食餌を摂取す ることによつと起るものである。本発明において はある種の2一置換ペンズイミダゾールがこの望 ましくない菌類の生長を制御するのに有効である ことを発見した。

多くの防力と剤がいままでに記述されまた菌類を制御するために使用されたが、どれも完全に満足なものではなく、またこの菌類による攻撃から生ずる連続的損失はその制御についての問題を重大かつ永続的なものにした。菌類の生長を抑えるのに実際上有効な防力と剤の数は少く、わずかに2、3の場合にのみ合成有機化学薬品が応用できることが発見されたに過ぎない。

新規な防力ビ剤を提供することは本発明の目的の一つである。さらに本発明の目的は新らしくかつ改良された菌類の生長を制御する方法を提供することである。本発明の他の目的は食品、植物および動物中のまたはその上の菌類の制御において有用な組成物を提供することにある。さらに本発明の目的は合成有機化学薬品で菌類を制御し、殺す方法を提供するにある。さらに他の本発明の目的および利点は本発明に関する以下の記述から明らかになるであろう。

本発明の記載に使用される「防 カビ剤」および 「防カビ的」という用語は菌類の生長を抑制する ことならびに菌類を殺すことを含み、広く菌類を 制御することを意図した意味である。

本発明によればある種の 2ーヘテロサイクリック・ペンズイミダゾールが高度に有効な防カビ剤。 であることが今や発見された。

当業者ならば次のことは判断できるであろう。 すなわち、以下に記載する化合物のすべてがかな らずしも正確に同程度の防力と的活性を有するわ けではない。また本発明の特定の化合物の活性は その作用を受ける菌類の種次第で若干変化するで あろうことは理解できるであろう。

本発明の人体医療用でない防カビ組成物において活性成分として用いられる化合物は次の一般式

$$R_5$$
 $R_0$ 
 $N$ 
 $R_1$ 
 $R_1$ 

(式中、R<sub>1</sub> は水素、低級アルカノイルまたはペンゾイルであり:

 $R_5$  および  $R_6$  は同一、または異なつて、

水素

フエノキシ

低級アルコキシ

ヘロ、

フエニル、

ハロフエニル

低級アルコキシフェニル、

ジ低級アルキルアミノ、

イミダブリル、または

チアゾリルであり;

Rはチアソリル、イソチアソリルまたはチアジア ソリルであり、これは低級アルキル 置換され ていてもよい。)。

の化合物、その酸付加塩、またはその金属錯塩で ある。

防カビ剤として特に有効な本発明の範囲内にある化合物を例示すると次の通りである;

・ 2-(4'-チアゾリル)ベンズイミダゾール、2 ズイミダゾール、2-(4/-チアゾリル)-5-メトキシ、ベンズイミダゾール、 2ー(4/-チア ゾリル ) ー 5 ー フエノキシ・ペンズイミダゾ<del>ー</del>ル 塩酸塩、2-(2'-メチル-4'-チアゾリル)ベ ンズイミダゾール、2ー(4/ー(1/2/3/ーチアジ アンリル)]ベンズイミダソール、1ーアセチル -2-(4'-チアゾリル)-5-フェニル・ベン ズイミダゾール、2ー(4'ーイソチアソリル)ベ ンズイミダゾール、2ー(4/-チアゾリル)ー6 ーフルオロ。ベンズイミダゾール、2-(2/-チ アゾリル ) -5-(1/-イミダゾリル )ベンズイ ミダゾール、2-(4'-イソチアゾリル)-5-クロロベンズイミダゾール、2-(4/-チアゾリ ル) -5-フェニル・ペンズイミダゾール、1-

アセチルー2ー(2/ーチアゾリル)ー5ーフェニ ル・ペンズイミタゾール、2-(4/-ナアゾリル) ー5ープロモ・ベンズイミダゾール、 2ー(4'ー チアゾリル)ー5ークロロ・ペンズィミダゾール 2-(2/-チアゾリル)-5-メトキン、ベンズ イミダゾール、2ー(4/-チアゾリル)-5-(2~フルオロフエニル) ベンズイミダゾール塩 酸塩、2-(4-チアゾリル)-5、6-ジフル オロ・ペンズイミダソール、 1ーペンソイルー 2 -(4'-チアゾリル)ベンズイミダゾール、2-(4/-77/11) - 5 - 71/42.421ミダゾール、2-{3'-(1/2/5'-チアジアソリ ル) ] - 5 - メトキシ・ペンズイミダゾール、2 ー(2'ーチアゾリル)ベンズイミダゾール、およ び1-アセチルー2-(4/-チアゾリル)ペンズ イミダゾール。

本発明の2ー置換ペンズイミダゾールは次の菌 類の生長を制御するのに有効である。アスペルギ ルス種、例えばアスペルギルス。ニゲル、アスペ ルギルス。フラブス、アスペルギルス。フミガタ ス、アスペルギルス。オリゼー、アスペルギルス。 ・ルチエノシス(luchensis)、アスペルギル ス・ベルシカラー(versicolor)、アスペル キルス・シドウイ(sydowi)、アスペルギルス ・ニドウランス (nidulans)、 アスペルギル ス・フラウカス (flaucus)、およびアスペル ギルス・テレウス、ペニシリウム種、例えばペニ シリウム。ノターツム、ペニシリウム。ロクエホ ルテイ(roqueforti)、ペニシリウム。クリ ソゲナム、ペニンリウム・オキザリカム (oxali cum)、ペニシリウム。スピナロサム(spinulosum)、ペニシリウム。マルテンシイ (martensii)、ペニシリウム・シトリニウ ム(citrinium)、ペニシリウム、ディジタ ツム (digitatum) 、ペニシリウム・エクス パンサム (expansum)、ペニシリウム。イタ リカム(italicum)、ペニシリウム。シクロ ピウム (cyclopium) 、およびペニシリウム . フニカロサム (funiculosum)、ノイロス ボラ種、例えばノイロスポラ。シトフイラ (sitophila)、フォマ (phoma)種、例えばフォ マ・テレストリウム(terrestrius)、リゾ ープス種、アルテルナリア種、例えばアルテルナ リア・ソラニ (solani)、ケトミウム種、例之 ¨ ばケトミウム、グロポスム、ケトミウム種例えば ケトミウム.クリバセウム(clivaceum)、 およびモニリア種例えばモニリア。シトフィラ

(sitophila) およびモニリア、ニグラ (nigra)。

上記諸菌類は新鮮な、腐敗せぬようにした、または冷凍した食品において発見されることかできる。これら食品は例えば、チーズ、穀物果子、穀粒、食肉、魚、家禽、油脂類、果寒、野菜、焼いた物(baked goods)、シロップ、菓子および同等物である。また、これら菌類は化粧品、皮革、電気絶縁体、織物およびそれらの生長を支持することのできる多くの他の材料の上に発見されるこ

本発明の諸化合物は植物、土壌、果物、種子、毛皮、木材および同等物の処理に使用できる。

これらの化合物の防カビ的有効性は土壌菌類、例えばリゾクトニア・ソラニ(Rhizoctoni a solani)、フザリウム・ソラニ(Fusarium solani)、およびピチウム・ウルチマム Rythium ultimum)、植物菌類、たとえばエリシフエ・ボリゴニ(Erysiphe polygoni) およびアルテルナリア・ソラニならびに木パルブおよび材木を侵すものとして知られている 死物寄生植物、例えばレンジテス・トラベア(Lenzites trabea) およびセラトシスチス・ピリフエラ(Ceratocystis pilifera) および塗料を攻撃するブルラリア・ブルランス菌に対して示される。

本発明の2ーRーペンズイミダゾールはまた病源菌例えばクリプトコッカス(Cryptoroccus) 種、例えばクリプトコッカス・ネオフオルマンス(neoformans)、ホルモデンドラム種(Hormodendrum species)、例えばホルモデン・ペドロソイ(pedrosoi)、およびジエオトリチャム(Geotrichum)種に対してその有効性を発揮する。

これらの化合物は各種の調剤形式で使用される。 固体状としては微粉または粒状で用いられ、また 液状としては例えば溶液、エマルジョン、懸濁物 濃縮物、乳化し得る濃縮物、スラリーおよび同等 物として用いられ、どの形式によるかは意図する 用途、希望する調剤媒体次第である。

よつて本発明の化合物は本質的に活性な成分であるような化合物を含む防力と的に活性な組成物をつくるのに用いられることは理解できるであろう。また、これらの組成物は微粉砕された乾燥した、または液状の希釈剤、エクステンダー、充塡剤、コンディショナーおよび補佐薬を含み、これらは各種のクレイ、けい藻土、タルクおよび同等

物、または水および各種有機液体例えば低級アルコール、例えばエタノールおよびイソプロパノール、またはケロシン、ペンゼン、トルエンおよび / 他の石油蒸留留分またはそれらの混合物を含む。

本発明の諸2一置換ペンズイミダゾールは相互 に組合せて、もしくは他の防カビ活性材料と組合 せて使用することができることは理解されるべき である。たとえば、2-(4/-チアゾル)ペンズ イミダゾールとソルビン酸もしくはその塩、プロ ピオン酸もしくはその塩、ミコスタチン (mycostatin)、ナトリウム・ジアセテート、トリ コマイシン、アンフオテルシン(anphotercin)、グリゼオフルピン、ウンデシレン酸、ク ロルキナドール、5.7ージクロロー8ーヒドロキ シキノリン(ピオフオルム)、ナトリウム、0一 フエニルフエネート、0ーフ エニル フエノール ピフエニル、塩素化フエノール類、安息香酸ナト リウム、デヒトロ酢酸およびその塩、もしくはパ ラヒドロキシ安息香酸のエステル、例えばメチル およびプロビル。エステル (パラペンズ (parabens))、との混合物は適切な濃度で使用さ れると防カビ効果を挙げることができる。上記式 (11)で定義した化合物は適当な場合に有効な抗 バクテリア材料と共用し例えばバクテリアの存在 が望ましくない結果を生み出し、同時に菌類の有 害な作用もある場合の応用において特に有用であ るような状況下でそのおのおのの作用を結合して 発揮させるようにできることもまた非常に明らか なことである。従つて、防カビ剤と抗パクテリア 剤との組合せは殺菌石けんの製造、化粧品の製造 飲食品例えばビール、チーズもしくは肉類、およ び皮革における応用において有用なものであろう。

土壌中に存在する各種の菌類の生長は前記ペンズイミダゾールを少量だけ土壌へ添加することによつて制限し、もしくは止めることができる。ここで用いる土壌という用語は植物の生長を支持することのできるすべての媒体を含むことを意図しており、腐植質、砂、肥料、混合肥料、人造の植物生長溶液および同等物を含むものである。

また本発明においては本発明の防カビ剤が植物の菌による病害に有効であり、また直接に葉と接触することによつて、または組織的に根から導入することによつて有効に利用できることが発見された。

本発明の化合物はまたパクテリアおよび酵母に も活性があり、適切な濃度水準においてはこれら の徴生物の生長を抑制もしくは防止するために有 効に使用できる。

本発明の番ペンズイミダゾールは特定の濃度に おいて特定の酸生物に対する活性が異ることは当 業者にとつて明らかなことである。従つて本発明 のすべての化合物は防カビ剤および防菌剤として 有効であるが、これらの化合物のあるものは他の ものに比し例えば酵母、カビもしくはバクテリア に対して、より活性であろう。

上記 I式で示される防カビ剤は食品保存の分野で有用である。この分野では菌類は生ばん、ケーキ、ばん、西洋菓子、肉類、チーズ、果物、野菜穀物菓子、ジャムおよびゼリー、塩水、魚、家禽油脂類、ジュース、蜜、シロップ、薬味、アルコール性飲料、菓子およびその他の食料品をおかすことが知られている。

本発明の防カビ剤はチーズ上の菌類の制御に有 効であることが発見された。これらの防カビ剤は その包紙に適用することもでき、または直接に食 品その物の中に混存せしめることもできる。この 活性な剤を包紙に用いるには当該技術において知 られているいかなる方法、例えば防カビ剤を浸漬、 噴霧もしくは付着させることによつて行つてもよ い。すべてのチーズ、特にクリーム、チーズ、ア メリカン・チーズ、スイス・チーズ、ブルー・チ ーズ、ミユンスター.チーズ、グルイヤー(gruyere)、チーズ、コテツジ(cottage). チーズ、チエダー (cheddar). チーズ、フア ーマーズ(farmers).チーズ、パーメサン (parmes an) .チーズ、リコツタ(ricot-) ta). チーズ、モザレラ (mozzarella). チ ーズかよび同等物はこの万法によつて有効に保護 される。

本発明の防カビ剤は果物例えばかんきつ類におけるカビの生長を抑制するのに有用である。この活性な剤は消費する前のいかなる時にも、好ましくは収穫後に適用することができる。たとえばこの防カビ剤は最初の貯蔵中、出荷の前もしくは後または消費前の最終的貯蔵中に適用できる。このペンズイミダゾール類は、これに関し種々の方式で使用でき、またはエマルジョン溶液、懸濁液などとして直接に果物へ適用することもでき、また果物の容器もしくは包紙に適用することもできる。活性な剤に対する適用なキャリャーは当該技術において現在知られているワックスおよびその他の材料である。

また本発明によれば、上記Ⅱ式のペンズィミダ ゾールはパンのわり粉へ混合および焼く前に添加

することができ、それによつて最初製品がカビに よつて損ぜられるのを防ぐことができる。この活 性な剤は醸造物もしくは乾燥した成分、例えば粉 へ、磯稲、溶液、懸濁物などとして添加すること ができる。均一に混合されたわり粉はすべての場 合に望ましいものである。またこの活性な剤はシ ョートニング (shortening)中に溶かすこと によつてわり粉へ添加できる。 例えば 0.0 2 グラ ムの2-(2/チアゾリル)ペンズイミダゾールを 308のショートニング中ル溶かし、得られた溶 液を10008の粉へ添加し、粉を基準にして 2 0 p. p. mの濃度のペンズイミダゾールをつく る。はんの上のカピの生長を適切に防止するのに 充分な濃度の本発明の化合物は、粉を基準にして 約5-1000 p.p.m、好ましくは約20~ 200p.p.m.、の量で用いることができる。 本発明の2一置換ペンズイミダゾール、例えば2 ーチアゾリル・ペンズイミダゾールは風味、パン の嵩もしくは香に悪い影響を与えることなしにブ ロピオネートによつて現在技術的に可能な程度よ りも優れた程度でパンを保存するのに特に有効で ある。さらに、本発明の化合物を防カビ剤として 使用するときはしばしばパンの嵩が増える。

パンの使用寿命はそのカビの損傷に抵抗し得る能力に大きく左右される。カビの損傷を防止するのに適切な剤は同時に発酵に使用される酵母のいずれにも特別な抑制作用を与えないものである。原則としては、パンをカビによる損傷から守る最も望ましい剤はカビの生長に対して選択的作用を有するものである。驚くべきことは、上記式(II)のペンズイミダゾールはこの高度に望ましい特性を有している。

上記(Ⅱ)式の化合物は適当な置換ニトロアニリンをヘテロサイクリック・カルポン酸またはその誘導体例えばエステルもしくは酸ハライドで適当な不活性溶媒例えばビリシン中で処理することによって得ることができる。得られたアニリド上のニトロ基は次に還元され、ペンズイミダゾールの生成はこのアニリドを還元閉滾系、例えば亜鉛とによって行われる。別法としてこのニトロアニリドは接触還元によって還元することができ、その生成物は強鉱酸たとえば塩酸を使用することによって閉環される。

別法として、本発明のペンズイミダゾールは適当な置換Oーフエニレンジアミンとへテロサイクリック・カルポン酸もしくはその誘導体、例えば

1999

ポリ燐酸と好ましくは約175~275℃の温度 で約2~6時間反応させることによつてつくるこ とができる。上記(Ⅱ)式の化合物はまたニトロ ペンゼンからなる反応媒体もしくは適当な溶媒例 えば低級アルカノール中でOーフェニレンジアミ ンをヘテロサイクリツク . アルデヒドで処理する ことによつて合成できる。この反応をニトロペン ゼン以外の溶媒中で行うときは、その中間生成物 を適当な酸化剤たとえば酢酸第二銅、四酢酸鉛、 酢酸第二水銀、塩化第二鉄などで処理する。重金 属試薬を用いて上記方法でローフェニレンジアミ ンからペンズイミダゾールを形成させるときは、 2-ヘテロサイクリック、ペンズイミダゾールの 不溶性重金属塩が形成する。この材料は容易に遊 離のペンズイミダゾールに変換することができる。即ち この目的に適した試薬、例えば硫化水素、多硫化 アンモニウム、水酸化アンモニウムなどによつて 重金属塩を除去することによつて行う。

上記ペンズイミダゾールを製造する他の方法によれば、適当な置換アニリンを適当な触媒例えば塩化アルミニウムの存在においてヘテロサイクリック・ニトリルで処理して、ヘテロサイツクリック化合物のN'ーフェニルアミジン誘導体を形成させる。

次に上記N'ーフエニルアミジン塩素化または臭 素化して Nークロロもしくは NープロモーN'ーフ エニルアミジンを生成させる。このハロゲン化は 該N'ーフェニルアミジンをアミジン基の窒素原子 をハロゲン化し得る積極的(positine) ハロ ゲン化剤と反応させることによって行われる。こ の好ましいハロゲン化剤は次亜塩素酸および次亜 臭素酸である。これらはアルカリ金属もしくはア ルカリ土類金属次亜ハロゲン酸塩をN'-フエニル アミジン酸付加塩の溶液へ添加することにより便 宜にその場で生成され、この場合には酸付加塩の 中和およびハロゲン化剤の発生が同時に起る。と の目的に有用な典型的な次亜ハロゲン酸塩は次亜 塩素酸ナトリウム もしくはカリウム、次亜臭素酸 ナトリウムおよび次亜臭素酸カルシウムである。 上記ハロゲン化から生ずる NーハローN'ーフェ ニル・アミジンは塩基例えばアルカリ金属もしく はアルカリ土類金属水酸化物例えば水酸化ナトリー ウム、水酸化カリウムもしくは水酸化カルシウム で処理することによつてペンズイミチゾールに転

上記(Ⅱ)式の1−置換ペンズイミダゾールを 得る1方法は非−1−置換化合物を適当な溶媒中

換される。

で水酸化ナトリウムと緊密に接触させることによってこの化合物をアルカリ金属塩に変換させる方法である。水酸化ナトリウムのモル量がわずかに過剰なとき満足な結果を与えるが、もし希望するならばペンズイミダゾールと水酸化ナトリウムを等モル量使用することもできる。この反応は反応物をわずかに高い温度に温めて便宜に行うことができるが、室温でも満足な結果を与える。

1一置換ペンズイミダゾールは次に、不活性溶 媒中でペンズイミダゾール・アルカリ金属塩をア シル、低級アルキル、アルケニル、アラルキルも しくはアラルケニル・ハライドと接触させること により得ることができる。この反応は大約室温な いし約100℃の温度において放冷して行われる。

ここに記載の2一置換ペンズイミダゾールは普通遊離塩基として分離される。この1一非置換ペンズイミダゾールは容易に酸で処理することによって酸付加塩に変換される。このようにして形成される塩の例は鉱酸たとえばハイドロハライド、例えば塩酸塩、臭素酸塩および天素酸塩、硫酸塩が出る水で、脂肪酸塩、およびボリカルボン酸塩などである。これらの塩のある物、例えばハイドロハライドは遊離塩基よりも遙かに水溶性である。適当な塩の生成によつて溶解度もまた減少するから、特定の化合物の溶解度特性は塩を適宜に選ぶことによつて便宜に調節されうる。

下記の諸例は例示のために与えるもので限定の ためのものではない。

<u>例</u> 1 パンを次のような醸造の方法でつくる。 三重の醸造処方(Triple Brew for-

mnlat	ion)
<b>水</b>	18009
麦粉	3 0 0 <i>9</i>
ショ糖	239
アルカデイズ、イースト フッド (Arkadys y~ east food)	1 5 <i>9</i>
ドライ・ミルク固体、非 脂性	4 5 <i>9</i>
酵母	988
塩	6 0 <i>9</i>

米200㎖の水を別に混合して酵母を懸濁させ

る。100元の水を使用して塩を別に溶かす。

水を塩と酵母以外のすべての乾燥成分と混合し酵母の懸濁物を添加し、この醸造物を次に26~29℃(80~84下)で常時攪拌して醱酵させる。15ないし20分後に塩溶液(38%)を添加し、攪拌を減らす。醱酵を90~120分間行わせておく。この醸造物を3等分量にわける。

このわり粉は次のようにしてつくられる。

900分の表粉と30分の砂糖とを相互に混合する。8.1分のプロピオン酸ナトリウムを水20 配およびわり粉コンディショナー溶液(1DX (フッド・インダストリイズ・コンパニイ(Food Industries Company) 1錠を水1立あたりに入れる)2.5配中にとかし、醸造物の一部へ添加する。同様にして、第2の部分へ0.3分の2一(4′ーチTゾリル)ペンズイミダゾールを加える。この表粉一砂糖の混合物へ三つの酸造物の一つを加え、20配の水を用いて醸造物コンディショナーを洗い入れる。残つた醸造物のおのは同様に同じ麦粉混合物へ添加される。このこのわり粉をゆるい速度で15秒間混合し、43℃(110下)に加熱してとかした40分のショートニングをこの各わり粉へ添加し、この混※

\*合を4.5秒間続ける。この混合を若干早い速度で3.5秒間つづける。次にねり粉の各部分を27で(80下)で3.0~40分間、75%の相対温度で酸酵させ、三つの部分に切り、そのおのおのをこれて鍋に入れ、38で(100下)で80~85%の相対温度で35分間ブルーフ(proof)され、225~230で(435~445下)で焼き、30~40分間調理(cook)する。この各処理から得られた三つの塊はさらに次のように処理される。

- 1. 一つの塊を対照用に用いる。
- 2. 一つの塊 KTスペルギルス・ニゲルの胞子の 水の懸濁物を噴霧する。
- 8. 一つの塊にペニシリウム種の胞子の水の懸濁 物を噴霧する。

これらの三つの塊を適当な耐湿性、防塵性の保 護物中に含んで30℃の大気中におき、定期的に カビの生長を調べる。その生長量は次のようにし て評価した。

- ー=生長が認められず。
- +=わずかにカビが生長。
- +++++=非常に基だしくカビが生長。
- この結果は次表に示されている。

#### 

2ー(4'ーチアゾリ 対 照 プロピオン酸 ナトリウム ル)ペンズイミダゾ アスペ 時間 プレイン ペニッリウム アスペルギル プレ ベニシ アスペルギル ブレ ペニシ ルギル (日) | (pla-ス.ニゲル イン リウム ス。ニゲル 1ン リウム 'ス.ニ in) ゲル 4 5 ++ 6 ++++ ++++ 7 +++++ +++++ + D 1 1 D D D ++++ D

- \* 捨てた。
- \* \* 外皮中の気泡上に2,3点あるのみ。拡がる傾向なし。

同様な試験をペニシリウム.クリソゲナム、ペ・・ニシリウム。ノターツム、ペニシリウム.シトリ

1897 ...

ニウム、ペニンリウム・ディジタツム、ペニンリ ギ ウム・クロエホルティ、ペニシリウム・エクスパ ム、マルテンシイ、アスペルギルス。ペルシカラ 一およびアスペルギルス・シドウィを用いて行つ て、各場合においてペンズイミダゾールは生長抑 制収おいて重量対重量の基準でプロピオ酸ナトリ ウムに比し少くとも60倍の有効性を有する。 ※

#### 例 2

例1の操作を用いた他の実験において、0.0-ンサム、ペニシリウム・イタリカム、ペニシリウ 075 重量%の2ー(4′ーチアゾリル)ペンズイ ミダゾール(美粉基準で)、および0.25重量% のプロピオン酸ナトリウム( 麦粉基準) を用いた。 その結果は第世表に示されている。

#### П 表

2一(4/一チアゾリ ル ) ペンズィミダゾー プロピオン酸ナトリウム

時間 (日)	プレイン (pla- in)	ペニシリウム	アスペルギル ス。ニゲル	1		アスペ ルギル ス.ニゲル	イン	ペニシ リウム	アスペルギルス・ニゲル
2	_	-	_	_	<del>'</del>		_	_	<u>-</u>
3	_	+	+++	_	_	_	_	_	_
4	_	+++	+++++	-	_	_	-	<b>-</b> •	+++
5	+	++++	+++++	_	_	+	_	-	++++
6	+	+++++	++++++	-	_	+	_	_	++++
7	++	++++++	+++++	_	_	++ *	+	_	+++++

小片上に生長なし。 一 拡がる傾向ほとんどなし。

2- (4/-チアゾリル)ペンゾイミダゾールの代 \*を用いると、第□表に示されたのと実質上同じ結 りに 2-(2'-チアゾリル)ペンズイミダゾール\* 果が得られる。

#### **6**9 3

情浄な滅菌したフラスコへ5 瞬の2 - (4'-チ アゾリル)ペンズイミダゾールおよび溶媒として の0.3 啊のジメチルホルムアミドを添加する。次 にその一部を水で希釈して、50 mの寒天に添加 したとき、7.8 ないし250 mcg/nlの濃度にな るような各種の濃度のペンズイミダゾールをつく る。この寒天をペトリ皿へ注いで固化した後、こ れへ下記第Ⅲ表に示される型の菌類の胞子を接種 する。防カビ作用が起る濃度がわかる。

#### 第Ⅲ表

2-(4'-チアゾリル)ペン ズイミダゾールの防カビ作用

培養菌	防カビ濃度※
クリプトコッカス、ネォフ オルマンス	7.8~1 5.6
ホルモデンドラム、ペドロ ソイ ※濃度は mc g . /ml.: 3 7	3 1.2~6 2.5 でで8日間 <del>培養</del>

#### 例 4

A 次の処方に従つて糸状菌伝染病の局所的治療 のための水に不溶性の軟こうをつくる。

コレステロール	3 0 <i>9</i>
ステアリル・アルコール	3 O g
ホワイト・ワックス	8 0 <i>9</i>
ホワイト・ペトロラタム	8 6 0 <i>9</i>
2 - (2'- メチル - 4'- チアゾリル ) ベンズイミ ダゾール	9 N <b>G</b>

B 局所的に生じた糸状菌伝染病の治療のための 水溶性軟こうは次のものからなる。

AND THE STATE OF T
ポリエチレンダクリコール (m·w·4000) 4000 g
ポリエチレン・グリコール (m.w.400) 800 <b>9</b>
2 - 〔3'- 〔1',2',5'-チ アジアゾリル〕〕ペンズイミ
ダゾール 100 <b>g</b>

上記軟こうおよび例5のクリームは当業者に知

られた技術をもちいてつくることができる。なお、 これらは人体医療用ではない。

#### 例 5

活性な剤を局所的に適用するためのクリーム製剤は次の処方でつくられる。

セチル・アルコール		9.2 <b>9</b>
ステアリル・アルコール		9. 2 <i>9</i>
ナトリウム・ラウリル・サル フエート		1.5 <b>9</b>
ホワイト・ペトロラタム	3	0.0 ml
ブロピレン・グリコール	1	0.0 ml
全体を1 0 0.0 g にするだけの蒸留	水	

2 - (4'-チアゾリル)ペンズイミダ ゾール 1 1.1 g

本発明の化合物は約0.01%ないし約30%、好ましくは約0.5%ないし約15%の濃度で局所用製剤において使用される。なお、これらは人体医療用ではない。

#### 例 (

網のスワッチ (Swatches) に各種濃度の2ー(4'-チアゾリル) ペンズイミダゾールのアルコール溶液を含浸させる。この織物を風乾して、アスペルギルス・ニゲル、アスペルギルス・テレウス、アスペルギルス・フラブス、アスペルギン・オリゼー、ペニシリウム・クリソゲナムおよびケトミウム・グロポスムからなる微生物の混合物を接種する。これらの歯類は1%酒石酸でPH5.5に酸性にされたプライン・ハート・インフュージョン(Brain-Heart Infusion)(BHI-Difco) プロス中に懸濁されている。この織物を次に室温で乾燥させ、各個に滅菌ペトリ皿へおき、室温で100%湿度の雰囲気で培養する。10日後に次の結果が得られる。

2 - (4'-サナソリル) ベンズイミダゾールの 機度(p.p.m)	カピの生長	
0	陽性	
6.3	陽性	
1 2.5	陰 性	
2 5	隆 性	

2 - (4'-チアゾリル) ペンズイミダゾールの 濃度	カビの生長		
5 0	<b>陰</b> 性		
1 0 0	陰 性		

#### 例 2

11個の滅菌フラスコの1つへ下記の11の化 合物の1種の25吋を入れる。他の10個のフラ

スコのおのおのの中へ残りの10の化合物を同様
\*\*に入れる。少量のジメチルフオルムアミドを溶媒
として添加する。この溶液を次に水で希釈し、
50 NLのじやがいもデキストローズ・アガー
(PH 5.6 Difro)へ添加しないとき 3.1 ない
し250 mcg./NLの濃度が得られるような活性
成分の濃度にする。この寒天を次にペトリ皿へ注
ぎ、放置して固化させる。次にアスペルギス・ニ
ゲルおよびペニシリウム種の胞子を接種する。室
温で3日間培養後の防カビ作用が起る濃度が知ら
\*\* れる。

#### 菌類の生長制御における有効な濃度

防カビ剤	アスペルギルス ニゲルに対する 有効濃度 *	ペニシリウ ム種に対す る有効濃度 ※
2 - (4'-チアゾリル)ペンズイミダ ゾール	< 3.1	< 3.1
2 - 〔3'- 〔1'.2',5'-チアジアゾ リル〕〕ペンズイミダゾール	25~50	3.1 ~ 6.3
2 - (2'-チアゾリル)ベンズイミダ ゾール	5 0 ~ 1 0 0	6.3~1 2.5
2 - (4' - チアゾリル)- 5 - メトキ シ・ベンズイミダゾール	5 0 ~ 1 0 0	25~50
1 - アセチル - 2 - (4′ - チアゾリル) ベンズイミダゾール	< 3.1	< 3.1
2 - (4′-チアゾリル) - 5 , 6 - ジ フルオロ・ペンズイミダゾール	6.3 ~ 1 2.5	< 3.1
2 - (4' - チアゾリル) - 5 - フルオ ロ・ペンズイミダゾール	3.1 ~ 6.3	< 3.1
2 - (4'-チアゾリル)- 5 - (4'- フルオロ・フエニル)ペンズイミダゾ ール塩酸塩	1 2.5 ~ 2 5	1 2.5 ~ 2 5
2 - (4' - チアゾリル) - 5 - プロモ・ベンズイミダゾール	1 2.5 ~ 2 5	3.1 ~ 6.3
2 - (4' - チアゾリル) - 5 - フエニ ル・ペンズイミダゾール	25~50	50~100
2 - (4'- チアゾリル) - 5 - (2' - フルオロ - フエニル)ペンズイミダゾ ール塩酸塩	5 0~1 0 0	50~100

※ 低濃度では生長が署るしいが高濃度では少な ※例 11 例 8

2 - (4'-チアゾリル・)ペンズイミダゾールを ピペットで取つてリゾクトニア・ソラニが伝染し ている土壌へ入れて、土壌中の濃度が110 p. p.m.になるようにする。この菌に感染した土壌 と2-(4'-チアゾリル)ペンズイミダゾールの まつたくない対照物を別々に紙容器中に入れ、綿 をその中にプラントし、このプラントについて3 週間後に病気の徴候を調べたところ、リゾクトニ ア・ソラニの50%が制御されたことが示された。 Ø 9

2 - (4'-チアプリル)ペンズイミダゾールお よびフザリウム・ソラニに感染した土壌とを用い て例9の方法を豆のプラントを用いて繰返す。 27 p.p.m. で100%の制御がされた。 例 10

ビチウム・ウルチウムに感染した土壌を用いて 例9の方法を行うと50p.p.m. で2-(4'-チアゾリル)ペンズイミダゾールは菌の活動を部 分的に制御するという結果を得る。

ピント・ピーン (Pinto bean) プラント を水中の各種濃度の2 - (4'-チアゾリル)ペン ズイミダゾールで徹底的に噴霧する。乾燥後、こ のプラントに錆菌および粉状うどん粉病菌胞子を 接種する。その結果は次のようであつて病気の徴 候は未処理ピーンが署るしい。

萬 類	2 - (4' - チアゾリ ル)ペンズイミダゾ ール沸胺	%生長制御
<b>鲭</b> 菌	1000p.p.m.	9 0
"	500p.p.m.	85
"	100p.p.m.	80
う <i>どん</i> 粉病菌	1000p.p.m.	100
"	500p.p.m.	100
"	100p.p.m.	9 0

#### 例 12

例11 の方法を初期枯 病感染トマトおよびセ ※ ロリについて繰返し、次の結果を得た。

作物	萬 類	2- (4'-チアゾ リル)ペンズイミ ダゾールの濃度	%生長抑制
トマト	アルテルマリア・ソラニ	1000p.p.m	100
<b>"</b>	· <b>"</b>	500p.p.m	9 0
"	"	100 p.p.m	85
to1)	初期枯凋病菌	1000p.p.m	100
"	"	500p.p.m	100
"	"	100p.p.m	9 0

#### 例 13

2 - (4'- チアゾリル)ペンズイミダゾール蒸 留水中の各種濃度に希釈し、試験管へ注ぐ。ピン ト・ピーン・プラントを各管中におき、綿の栓を する。この綿栓はステム・サポートを与え、蒸発 を防止する。4~8時間後にこのプラントに鋳菌 と粉状うどん粉病菌胞子を接種する。鑄菌はキャ リヤー基準で25p.p.mで完全に制御され、 粉状うどん粉病菌は1 p.p.mで完全に制御さ れる。

#### 例 14

下の表に挙げた化合物をジメチルフォルムアミ ト中に溶かし、じやがいもデキストローズ・アガ ーをそれへ添加し薬の濃度を100mcg./mlと する。この培地へアスペルギルス.ニゲルおよび ペニシリウム種のカピを針金環で寒天ヘカク線す ることにより接種する。100mc**g./**砒でカビ を抑制する化合物を下に表として挙げる。「4」 という数字は高度の薬効を示し、3,2,1は薬 効がそれに対応して被ずることを示す。

化 合 物	アスペルギル ス・ニゲル	ペニシリ ウム種
2 - (4'-チアゾリル)- 5 - (4'-フルオ ロ-フエニル)ペンズイミダゾール・塩酸塩	4	4
2 - (4'-チアゾリル)- 5 - フルオロペン ズイミダゾール	4	4
2 - (4'-チアゾリル) - 5 - プロモベンズ イミダゾール	4	4
2 - (4'-チアゾリル) - 5 - フエニルベン ズイミダゾール	4	4
2 - (4'-チアゾリル) - 5 - (2'-フルォロ-フエニル)ペンズイミダゾール塩酸塩	4	4
2 - (2'-チアゾリル)ベンズイミダゾール	4	4
1 - ペンゾイル - 2 - (4' - チアゾリル)ベ ンズイミダゾール	4	4
2 - (4'-チアゾリル) - 5 , 6 - ジフルオロ ペンズイミダゾール	4	4
1 - アセチル - 2 - (4'チアゾリル)ベンズ イミダゾール	4	<b>.</b> 4
2-(4′-チアゾリル)-5-(4′-メトキ シ-フエニル)ペンズイミダゾール塩酸塩	1	1
2-(4′-チアゾリル)-5-フエノキシ- 6-フエニル・ペンズイミダゾール塩酸塩	2	1
2 - 〔3'(1', 2', 5' - チアジアゾリル)〕 ベンズイミダゾール	4	4
2 - (4'-チアゾリル)-5 - メトキシ ベ ンズイミダゾール	4	4
2 - (2'- メチル-4'-チアゾリル)ベンズ イミダゾール	3	3
2 - 〔4'-(1',2',3'-チアジアゾリル)〕 ベンズイミダゾール	_	2

#### 例 15

防止剤を含まない加工したアメリカン・チーズ を薄く切り、角を落し、カビの生えたチエダー・ チーズから得られたペニシリウム種を接種する。 おのおの約3 - 3 / 8 オンス(約96 グラム) の重さの薄切チーズの小さな均一な堆積にカビ胞 子の微細な霧を接種する。この試料をセロハン・

ラミネート包紙でできるだけしつかりと包み、最小量の空気しか入れないようにして加熱シールする。この包装材料は包む前に2-(4'-チアゾリル)ペンズイミダゾール、ソルピン酸で被覆され、または被覆しないま」にしておく。このソルピン酸の水準は1.07m/平方インチないし2.99mg/平方インチ(0.166m/平方センチメートル

ないし 0.4 6 阿/平方センチメートル)の間で変化し、中央値(median) 0.2 阿/cm² (132 阿/平方インチ)を有する。包紙1 平方センチ当りに用いられる 2 - (4'-チアンリル)ペンズイミダンールの量は 0.0 0 4 6 阿/平方cm² ないし0.1 1 阿/平方cm² の間で変化し中央値 0.0 3 9 阿/平方cm² を有する。包装された試料は標準の2.2 7 kg (5 ポンド)チーズ紙箱中にキッチリと詰めこまれ7~10 に (45~50 ア)で冷凍する。カビの生長の観察は一週間の間隔で行われる。

処理をうけなかつた包紙中の試料の6個全部が5週間貯蔵後に目にみえるカビの生長を示した。6個のソルビン酸で処理された試料(0.166mg/cm²(1.07mg/平方インチ))の1つはチーズと包紙との間の接触不良部分の点にカビの生長を示した。2-(4'-チアゾリル)ペンズイミダゾールで処理した18個の試料のどれもこの5週間目の検査では目に見えるカビの生長を示さなかつた。8週間貯蔵後に2-(4'-チアゾリル)ペンズイミダゾールで処理された試料の1つ(0.022mg/cm²(0.141mg/平方インチ))

(0.022g呀/cm² (0.141g/平方インチ)) が包紙との接触不良な点でカビの生長を示した。20週間後に、第2のソルビン酸処理試料(023g (1.49g)/平方インチ))に目に見えるペンシリウム・カビが生長した。

22週間貯蔵後、6個のソルビン酸処理試料の中2個、および18個の2-(4'-チアゾリル) ペンズイミダゾール処理試料の中の1個の全部が ペニシリウム・カビで損われた。

#### 例 16

クリーム・チーズの試料を 40 p.p.mの2 - (4'-チアゾリル)ペンズイミダゾール、500 p.p.m.のソルピン酸カリウムおよび1500 p.p.m.のプロピオン酸カルシウムで処理す る。このチーズ試料を滅菌ペトリ皿中に拡げ、ア スペルギルス・ニゲル、ペニシリウム・ロクエホ ルテイおよびペニシリウム・ノターツムの諸カビ 類の懸濁液からのループを用いて接種する。すべ ての試料を28℃で4日間保存する。未処理試料 はこの4日間後にこれら3種のカビすべてがおび ただしく生長したが、40 p. j.m.の2-(4'チアゾリル)ペンズイミダゾールで処理した 試料はなんらカビの生長を示さない。1500 p.p.m.のプロピオン酸カリシウムの場合に はアスペルギルス・ニゲルの痕跡量が生長し、 5 0 0 p . p . m . のソルビン酸カリウムを用い たときはアスペルギルス・ニゲルに対しほとんど

抑制効果を示さない。

#### **例** 17

2-(4'-チアゾリル)ベンズイミダゾール塩酸塩を被菌水へ加えてその水溶液を得る。この溶液をサブロウドのデキストローズ・アガーへ加えベンズイミダゾールの濃度を 0.1 ないし1 00 mcg./ml の範囲にする。約20 mcg.のベニシリンおよび40 mcg.のストレプトマイシンを寒天へ添加し起り得べきパクテリアによる汚染を制御する。

この接種物は各種の培養菌を24℃でサブロウトのデキストローズ液体培養地中で生長させることによつてつくる。この培養基は微細な懸濁物にするために手で砕く。このカビの懸濁物を標準針金ループで寒天表面にカク線法で接種する。このブレートは24℃で培養する。生長を防止する薬の最低水準を最小抑制濃度として記録する。

死物寄生的菌類に対する 2 -(4'-チアゾリル) ペンズイ ミダゾールの静菌的活性

_	培	養	菌		最小抑制濃度 (mcg./ml)
アル	テル	ナリア	・ソラ	=	4
アス	ベル	ギルス	・フラ	プス	4
アス	ベル	ギルス	・フミ	ガタス	8
アス	ペル	ギルス	・ルチ	エンシス	2 0
アス	ペル	ギルス	· = ٢	ウランス	8
アス	ペル	ギルス	・ニゲ	л	4 0
アス	ベル	ギルス	・グラ	ウカス	1
アス	ペル	ギルス	・テレ	ウス	4
ケト	ミウ	シウム	・クリ	パセウム	2 0
モニ	リア	· = 1	₹		10.
ベニ	シリ	ウム・;	オキザ	リカム	1
ベニ	シリ	ウム・コ	スピナ	ロサム	1
ベニ	シリ	ウム・コ	フニカ	ロサム	<1

#### 例 18

2-(4'-チアゾリル)ペンズイミダゾール水 溶液および下記の表に挙げた菌数の接種物を例 18に記載の方式と同様な方式で調製する。この ペンズイミダゾールの防カビ効果は10%の加熱

兢

リゾープス種

ウム

ペニシリウム・シクロビ

モニリア・シトフィラ

ノイロスポラ・シトフィ

フォマ・テレストリウス

最小抑制濃度

p.p.m.

100

100

2.5

不活性化した馬の血清を含むサプロウドのデキス トローズ培地を用いる試験管希釈操作によって評 価する。試験管は接種され、37℃で培養を行う。 菌類の生長は20日間隔で記録する。最小抑制濃 度は生長防止する最低の薬の水準である。次表は 得られた結果を示すものである。

病原菌に対する2-(4'-チアゾリル ) ベンズイミダ ゾールの防 カピ活性

培 養 菌	最小抑制濃度 (mcg./ml)
クリプトコッカス・ネオフ オルマンス	20~30
ジエオトリチヤム種	1 5
ホルモデンドラム・ペドロ ソイ	10~15

#### 例 19

5 mlのジメチルフォルムアミドへある量の2 -(4'-チアゾリル)ペンズイミダゾールを溶かす。 このある量というのは、サプロウドの液体培地を 添加し、さらに液体基質で希釈したとき培地中の 薬の濃度が 2.5~100 p.p.m.になるよう な量である。この培地を滅菌し(121℃、15 次に滅菌水中に懸濁した試験微生物を接種する。 かくして得られた次の結果は菌の生長を完全に防 止するのに必要な化合物の量を百万部当りの部と して表わしたものである。

#### 防カビ的活性

茵	類	最小抑制濃度 p.p.m.	結果は次表に示				
アスペルギル のついたタバ	,	2.5		化	合	物	MIC (mcg./ml)
ベニシリウム いたタバコか		2.5			チアゾ ル・銅	リル ) ベンズ 錯塩	1 2.5
レンジテス・	トラベア	5	2 -	(4'-	チアゾ	リル ) ベンズ	
プルラリア・	プルランス	5	1 8 9	ダゾー	ル・銅	錯塩	6.25
アスペルギル	ス・オリゼー	5				リル ) ペンズ パルト錯塩	6.2 5

#### 例 20

ザプロウドの液体培地のかわりにじやがいもデ キストローズ培地を用いる以外には例20の操作 を行う。

セラトシスチス・ビリフェラは100p.p.m. 試験された最低水準で抑制された。

#### 例 21

2 - (4'チアゾリル) - ペンズイミダゾールの 金属酢塩のアスペルギルス・ニゲルに対する防力 ビ活性

2 - (4'-チアゾリル)ベンズイミダゾール金 属錯塩の防カビ活性を試験管中の液体培地におい てシーリアル希釈法(serial dilution technique) によつて試験した。各試験化合 分間、 1.0 6 kg/cm² ゲージ(15p.s.i.g.) 物を2倍に希釈することはツアペツクードツクス (Czapek -Dox)培地中で行い、次に各試験管 へこの試験微生物の培養物1滴を接種する。これ らをスレイキングマシン(slaking machine) 上で3~4日間28℃で培養して、その ときにおける最低抑制濃度(MIC)(例えば、 目で判別できる程度の生長を抑制し得る試験化合

化 合 物

2 - ( 4'- チアゾリル )ペンズ イミダゾール・マンガン錯塩

6.25

上記の諸錯塩はそれぞれの金属塩水溶液をメタ ノール中の2-(4'-チアゾリル)ペンズイミダ ゾールと混合することによつて得られる。 例 22

寒天カク線操作により2-(4'-チアゾリル)ペンズイミダゾール塩酸塩の防カビ活性をクラパセプス・ブルブラ(clavaceps purpura)に対して試験する。この薬を滅菌蒸留水中に懸濁し、サプロウドのデキストローズ・アガーへ添加して最終濃度が0,0.1,0.5,1,2,4,68,10,25,50米よび100mcg./mlのものを得る。この寒天の表面に試験微生物の懸濁液を用いてカク線法で接種し、このプレートを室温で14日間培養する。この化合物は50mcg・/mlでこの菌の生長を抑制する。

#### 例 23

大用の食肉の6カの肉まんじゆうを各2個づつの3つの群に分け、第1の2個を50p.p.m.の2~(4′-チアゾリル)ペンズイミダゾールを含むようにつくり、第2の組をソルビン酸カリウム2000p.p.m.を含むようにし、また第3の組は未処理のま」にしておく。この6個全部を次に培養室に入れる。この室は前に大用の食肉に伝染した歯類にさらされたものである。かくして約32℃(90甲)で85%の相対湿度に維持する。2週間培養後、この両者の未処理試料はカビの生長によつて損われた。はじめに培養室におかれてから3.5週間後に、ソルビン酸カリウムで処理した肉まんじゆう2個の中の1つが損われたが、50p.p.m.の2~(4′-チアゾリル)ペジ

#### 例 24

5個のオレンジにかき傷をつけ、1%の2-(4'-チアゾリル)ペンズイミダゾールを含むエタノール中に受す。さらに別の5個のオレンジに同様にかき傷をつけ薬を添加してないエタノールで処理する。この全部で10個のオレンジへペニシリウム・デイジタツムおよびペニシリウム・イタリカムを含むカビ胞子の懸濁物の微細なミストを噴霧する。

この接種されたオレンジは室温でブラスチック 容器中に保へる。この容器は空気がその中を自由 に流れることのできるものである。19日後に防 カビ剤を含まないアルコールに浸漬したオレンジは全部ペニシリウムによつて損われたが、同期間ではペンズイミダゾールを含むエタノール中に浸漬されたオレンジは1個もカビの生長を示さなかった。

第2の試験においては、12個のオレンジを4個づつの3つのグループに分けた。これらのオレンジはすべてかき傷を与え、4個のオレンジの一つの群は溶液もしくは懸濁状で250p.p.m.の2-(4'-チアゾリル)ペンズイミダゾールを含むワックス(ジョンソンズ・インダストリアル・ワックス(John fins Industrial Wax))中に漬けた。オレンジの第2の群は防カビ剤を添加しないワックス中に漬け、第3の群は未処理のまゝでおいた。12個のオレンジ全部へイタリカムを含む懸濁液の微細なミストを噴霧する。そして室温で、空気の流通するブラスチックの容器中に保存する。試験の結果は次表に要約される

ペニシリウムで損われた オレンジの数

処 理	10日	1 3 日	20日	23日
未 処 理	1	2	3	. 4
ワックスのみ	2	3	4	4
ワックス中に2- (4'- チアゾリ ル)ペンズイミダゾールを含む	0	0	0	. 0

下記の参考例1ないし参考例11は本発明の防 カビ組成物の活性成分であるペンズイミダゾール 化合物の製法を例示するための参考例である。通 当な出発物質を選ぶことにより上記のすべての防 カビ剤はこれらの方法によって製造できることが 理解されるであるう。

#### 参考例 1

2 - (4'-チアゾリル) - 5 (6) - フェニル・ ベンズイミダゾール

18.6 gのチアゾール-4-カルボン酸を塩化水素の発生が止まるまで80 mlのチオニル・クロライドとともに還価する。この混合物を次に真空下で蒸発乾固し、この4-チアゾール・カルボン酸タロライドを固体のま」少しづつ、150 mlの乾燥ビリジン中の30.9 gの3-ニトロ-4-アミノビフエニルの溶液へ室温で添加する。次にこの混合物をスチーム・バス上で加熱し、攪拌し、約1時間行う。その暗色の均一な溶液を氷へ注ぐ。この得られた沈殿を濾別し、水洗し、2.5 N塩酸、水、飽和重炭酸ナトリウム溶液および最後に清水で洗浄する。この固体をアセトンから再結晶すると、N-(2-ニトロ-4-ビフエニル)-4-チアゾール・カルボキサミド、融点215~217 でを生ずる。

250 mlのエタノール中の14.3 gのN-(2 - ニトロ - 4 - ビフエニル ) - 4′ - チアゾール・ カルポキサミドを50℃で木炭触媒上の5%パラ ジウム3gをもちいて水素で還元する。次にこの 触媒を濾別し、過剰の沸騰するエタノールでよく 洗浄し、一緒にしたエタノール容液を真空濃縮し て約500元の容積とする。この溶液に対して 250元の濃塩酸を添加する。固体が沈殿する。 この混合物を6時間還硫し、次に室温になるまで 放置する。この沈殿した固体2-(4'-チアゾリ ル)-5(6)-フエニル・ペンズイミダゾール 塩酸塩を濾別し、エタノール中に懸濁する。過剰: の濃水酸化アンモニウムを添加する。沈殿が生成 する。次にエタノールを均一な溶液が形成するま で加える。この溶液を脱色炭で処理し、濾過し、 多量の水中に入れる。この暗色ゴム状沈殿物を酢 酸エチルから再結晶し、2-(4'-チアゾリル) - 5 (6)-フエニル・ベンズイミダゾールを生 ずる。融点216~217℃。

#### 参考例 2

1 - ペンゾイル - 2 - (4'-チアゾリル) - 5 - フエニル・ペンズイミダゾール

149(0.05モル)の2-(4'-チアゾリル) 過する。触点204~206℃。

- 5 ( 6 ) - フェニル・ペンズイミダゾニルへ充 分な量の1:1ペンゼン - ジメチルフォルムアミ ド混合物を加え、静かに遺硫して実質的溶液を生 成せしめる。 0.0 5 5 モルの水酸化ナトリウムを 乾燥ペンゼン中の懸濁物として反応フラスコへ添 加する。この反応混合物を攪拌している間(30 分)に、水素ガスが発生し、ナトリウム塩が形成 される。10元の乾燥ペンセン中の7.79 (0.055モル)のペンゾイルクロライドをこの ナトリウム塩へ滴下添加する。静かな還流下で 30分間攪拌後、この反応混合物を冷却し、2容 量の乾燥トルエンで希釈し、有機層を小量の冷水 で何回か洗浄する。この有機溶媒溶液を次に硫酸 マグネシウム上で乾燥し、濾過し、濃縮して希望 する1-ペンゾイル-2-(4′-チアゾリル)-5-フェニル・ペンズイミダゾールを回収する。 参考例 3

4 - (4'- メトキンフエール) - 0 - ニトロアニリン 10 での250 mlのピリジン中の68 gの4 - フエニルフエノールの溶液を62 gのベンゾイル・クロライドで処理する。反応混合物の温度は12時間で60 でに上昇し、次にさらに12時間で沸騰するに至る。この溶液を放冷し、この生成物を結晶させる。この混合物を2 lの水へ添加し、過剰の 濃塩酸を添加する。この得られた白色固体を濾過し洗浄し、乾燥すると4 - フエニルフエニル・ベンゾエート・融点150~152 でを5る。

90℃の410 mlの氷酢酸中の53 gの4-フェニル・ペンゾエートの溶液を133 mlの発煙硝酸で処理する。この温度は90℃に添加中に保つ。この混合物を室温にまで放冷し、この固体を濾過し、酢酸で洗浄する。この固体を次に750 mlの沸騰する酢酸で温浸する。この混合物を40℃に冷却し、上澄液を傾瀉する。そしてこの固体を濾過し、洗浄し、乾燥すると4'-ニトロ-4-フェニルフエニル・ペンゾエート、融点215~216.5℃を得る。

30 配のエタノール中の6 gの4'-ニトロ-4
-フエニルフエニル・ペンゾエートの懸濁物を沸騰するまで加熱し、10 配の水中の4 gの水酸化カリウムの溶液を徐々に添加する。15 分後に、この混合物を冷却し、4-ヒドロキシー4'-ニトロピフエニルのカリウム塩を得る。この塩を100 配の熱水中に懸濁させ、この混合物を濃塩酸で酸性にする。この混合物を次に冷却し、この黄色固体、4-ヒドロキシー4'-ニトロピフエニルを濾過する。触点204~206℃。

50mの水中の3.99の4-ヒトロキン4 ーニトロピフエニルおよび29の水酸化カリウムの熱溶液をシメチル硫酸の過剰をもつて少しづつ処理してゆく。この溶液を水酸化カリウムを添加してアルカリ性に保つ。この黄色固体を濾過し、ただちに50mlのエタノールから再結晶すると4-メトキシ-4'-ニトロピフエニル、融点105~107℃を生ずる。第2のエタノールからの再結晶により融点は109~109.5℃に上る。

 $2.8 \ g$  の 4 -メトキシ - 4' -ニト ロピフエニル、  $15 \ m$  の 酢酸、  $15 \ m$  の 無水酢酸 および 触媒と しての 炭素上 に 吸着 された  $0.5 \ g$  の  $5 \ %$  パラジウム の 混合物 を 室温 で  $2.8 \ 2 \ kg/cm^2$  (  $40 \ p.s.i$ ) で 水素を 用いて 遺元する。 この 触媒を 濾過し、 この 濾液を 減圧 濃縮 乾固 する。

この固体残渣を50 Mのエダノールから再結晶 すると4~(4'-メトキシフエニル)アセトアニ リド、融点207~208℃を得る。

6 mlの氷酢酸と6 mlの無水酢酸の中の1 gの4 - (4'-メトキシフエニル) アセトアニリドの溶液を50℃で3 mlの氷酢酸中の0.35 gの発煙硝酸の溶液で15~20分間処理する。

その温度をさらに15分間50℃に保ち、この 溶液を150㎡の水中へ注ぐ。濾過し、エタノー ルから再結晶すると4-(4'-メトキシフエニル) -0-ニトロアセトアニリド、融点136~137 ℃を得る。

0.53 **g**の4-(4'-メトキシフエニル)-0 -ニトロアセトアニリド、10 mlのエタノールお よび5 mlの濃塩酸の混合物を10分間選流すると 溶液を得、次にこの生成物は分離析出しはじめる。 これを濾過し洗浄し、乾燥すると4-(4'-メト キシフエニル)-0-ニトロアニリン、酸点166 ~168℃を生ずる。

#### 参考例 4

2 - (4'-チアゾリル) - 5 (6) - (4'-メ トキシフエニル)ペンズイミダゾール

2.5 6 g (0.02 モル)のチアゾール-4-カルポン酸、100 mlのトルエンおよび2.4 g (0.02 モル)のチオニル・クロライドの混合物を2時間環流する。この混合物へ4.9 g (002 モル)のp-(4'-メトキシフエニル)-0-ニトロアニリン、100 mlのトルエンおよび40 mlのピリジンを添加する。

還流を2時間続ける。この反応混合物を過剰の 塩酸を含む氷と水の中へ注ぐ。この混合物をペン ゼンで希釈し、この沈殿固体を溶解する。この層 を分離して、有機相を順次に希塩酸および重炭酸ナトリウム水溶液で洗浄する。この溶液を乾燥し、200mに濃縮し、この残分を多量のスケリー・ソルブ(Skelly Solve) Bで希釈する。この沈殿を濾過し、350mのメチル・エチル・ケトンから再結晶する。

p - (4'-メトキシフエニル) - 0 - ニトロー N - チアゾール - カルボニルアニリド、融点 205 ~ 207℃の収率は 4.1 g (56%) である。

0.5 7 g (0.0016モル)のo-ニトローp - (4'-メトキシフエニル) - N - 4'-チアゾー ルカルポニルアニリド、50元のメタノール。 0.16 配(0.0016 モル)の濃塩酸、および 0.2 f の5%パラジウム (ダルコ (darco)触 媒上の)の混合物を室温で2.82kg/cm² (40 p.s.i)の水素雰囲気下で攪拌する。避元が完 了するとき、この触媒を濾過し、濾液を減圧機縮 乾固する。この残渣を次にそれ以上処理すること なく使用する。40元のエタノール、6元の水、 および 0.6 元の濃塩酸中の約 0.5 9の p - (4'-メトキシフエニル) -  $N_1$  - (4 -チアゾールカ ルポニル ) - 0 - フェニレンジアミン塩酸塩の溶 液を4時間遺流させ、放冷する。2-(4'-チア ゾリル ) - 5 (6) - (4'- メトキシフエニル) ペンズイミダゾール塩酸塩、融点(毛細管)約 250℃、融点(ミクローサプステージ)210 ~215℃の収率は0.3 9 (55%)である。 参考例 5

2 - (4'-チアゾリル) - 5 (6) - (2'-フ

ルオロフエニル)ペンズイミダゾール塩酸塩 50mlのメタノール中の 2.6 gの2-フルオロー4'-ニトロビフエニル溶液を 2.8 2 kg/cm² (40p.s.i)で室温で触媒としてダルコ上の5%パラジウムの 0.5 gで還元する。この触媒を濾過し、濾液を濃縮し減圧乾固し2~3 gの2-フルオロー4'-アミノビフエニル、油状残分を残す。30mlの乾燥テトラクロロエタン中の 2.2 7 g

30 mlの乾燥テトラクロロエタン中の2.27 g (0.012 モル)の2-フルオロ-4'-アミノビフエニル、1.32 g (0.012 モル)の4-シアノチアゾールおよび1.62 g (0.0012 モル)の無水塩化アルミニウムの混合物を攪拌し、10 gの水酸化ナトリウムおよび150 mlの水の冷溶液中に注ぐ。この賭層を分離し、水性層を塩化メチレンで抽出する。一緒にした有機層を洗浄し、乾燥し、濃縮すると油状残渣を残す。これを少量のメタノール中に溶かし、水で希釈する。この混合物をエーテル-アセトンで抽出し、この抽出物

を乾燥し、濃縮して粗N-2-フルオ ロービフエニル (チアゾール)-4-アミジン、融点120~124 でを生ずる。エタノールと水との混合物から再結晶した後ではこの物質の融点は151~152 でである。

50 mlのメタノール中の1.7 gのアミジンの懸濁物を濃塩酸を添加してpH3.5~4の溶液にする。この溶液へ3モルの次亜塩素酸ナトリウム2.0 mlを添加する。室温で3分間おいた後、2mlの水中の0.35 gの水酸化ナトリウムの溶液を添加しこの混合物を10分間還流する。この溶液を冷却し、濃塩酸を加えてpH2に調節する。次にこの生成物は結晶をはじめ、0.85 g(45%)の2-(4′-チアゾリル)-5(6)-(2′-フルオロフエニル)ペンズイミダゾール塩酸塩、酸点245℃、転移点145℃を得る。参考例6

#### 1 - (4'-アミノフエニル)イミダゾール

150mlのジメチルフォルムアミド中の33.5 gのイミダゾールの溶液へ徐々に26gの水酸化ナトリウムを加える。この混合物を約30分間攪拌し、それを次に100mlのジメチルフォルムアミド中の78.8gのp-クロロニトロペンゼンの溶液へ添加する。最初の発熱反応が起つた後、この溶液を1½時間選流し、1ℓの水に注ぐ。この洗験物を濾過し、アセトンから再結晶し、再びアセトン中に溶かし、再結晶するとN-(4′-ニトロフエニル)イミダゾール、融点195~198℃を得る。

200mlのメタノールへ21.2gのN-(4'-ニトロフエニル)イミダゾール、9.37mlの渡塩酸 および炭素触媒上に吸着されたパラジウム10gを添加する。この混合物を1½時間水素化し、濾過し、その濾液をはじめの容積の⅓に震縮する。この溶液を次に75mlの水で希釈し、水酸化アンモニウムで再結晶する。かくして生成した沈殿を濾過し、その濾液を真空蒸発する。かくして生成した沈殿はN-(4'-アミノフエニル)イミダゾール、融点141~143℃である。

#### 参考例 7

2 - (4'-チアゾリル) - 5 (6) - (4'- イミダゾリル)ペンズイミダゾール

チアゾール-4-カルボン酸クロライドと4-(4'-アミノフエニル)イミダゾールとを反応させ、硝酸でニトロ化することによつてつくられた0.84g(0.0027モル)のN-(4'-(4-イミダゾール)]-2'-ニトロ-4'-チアゾロー ルカルボキシアニリドの150mlのメタノールおよび1.3mlの濃塩酸中の懸濁物を室温で2.82kg/m² (40p.s.i)で触媒として活性炭上の5%パラジウム0.5gをもつて選元する。この溶液を触媒から濾過し、減圧濃縮乾固する。この残分を25mlの液としてあまりし、以び2.5mlの濃塩酸の混合物中に再溶解し、この溶液を4時間還流する。これを減圧で濃縮乾固する。この残分をアルコール中に溶かし、過剰のエーテルを添加すると2-(4'-チアゾリル)-5(6)-(4'-イミダゾリル)ペンズイミダゾールを与える。

#### 参考例 8

2 - (4'-チアゾリル) - 5 (6) - (2'-チ アゾリル)ペンズイミダゾール

10 配のテトラクロロエタン中の 1.0 6 9 (9.6ミリモル)の4-シアノチアゾールおよび 1.699の2-(4'-アミノフエニル)チアゾー ルの溶液へ手早く攪拌下は 1.28 g ( 9.6 ミリモ ル)の塩化アルミを添加する。この混合物を還流 下で20分間攪拌し、放冷し、5規定の水酸化ナ トリウム20㎡で処理する。生じた黒色固体を次 に濾別し、50 mlのメチルアルコールを添加して 完全に溶かす。このメチルアルコールの溶液を次 に20分間攪拌されている5規定の水酸化ナトリ ウム溶液(75モル)へ滴下する。次にこの混合 物を5 分間攪拌し、濾過し、乾燥し、融点1 4 6 ~150℃の黄褐色の結晶性アミジンを与える。 水-エタノールから再結晶すると150~153 ℃で融ける N - 4 - (2'-チアゾリル)フェニル (チアゾール-4-アミジン)を得る。

濃塩酸でpH 4.5 に調整した5 配のメタノールおよび5 配の水の中の上配で生成したアミシン500%(1.75ミリモル)を含む攪拌下の溶液へ究極的に0.66 配の2.89規定の次亜塩素酸ナトリウムを添加する。固体が沈殿する。5分間攪拌後に1 配の水の中の0.0849(2.11ミリモル)の水酸化ナトリウムを添加する。還流温度にまで加熱すると固体はほとんど完全に溶液になる。次に溶液を濾過し、濾液を放冷すると、この間に油状沈殿物が濃塩酸の添加により結晶に変る。融点202~206℃、1000円結晶すると206~207℃で融ける希望する生成物を得る。参考例9

2 - (4'-チアゾリル) - 5 (6) - ジメチルフ アミノ・ペンズイミダゾール

50元のトルエン中の4.1 % (0.0 3モル)の

N・N・ジメチル・p・フェニレンジアミンの溶液を室温で30分にわたつてチアゾール・4・カルボン酸クロライドの溶液へ添加する。このチアゾール・4・カルボン酸クロライドの溶液は50mlのトルエン中で3.9g(0.03モル)のチアゾール・4・カルボン酸および3.3mlのチオニル・クロライドを還流させることによつて得られたものである。析出してくる固体を濾過し、トルエンで洗い、乾燥し、融点181~183℃の物質を得る。この試料の少量を水に溶かし、過剰の重炭酸カリウムを添加し、エーテルで塩基を抽出することによつて遊離塩基に変換する。

5 mlの硫酸中の 1.4 g (0.005 モル)のN-(p-ジメチルTミノ)-4'-チTゾールカルポキシアニリド塩酸塩の冷溶液へ4~5分にわたつて 2.5 mlの硫酸中の 0.2 ml (0.0044 モル)の発煙硝酸を添加する。10分後に、この混合物を砕氷上に注ぐ。この氷を重炭酸カリウムを添加して中和する。そして生成したえび茶色の固体、(N-(p-ジメチルTミノ-O-ニトロ)-4'-チTゾールカルポキシアニリド)を濾過し、洗浄し、乾燥する。融点209~210℃。

アルコールから再結晶すると、この物質は 210.5~211℃で融ける。

100元のメタノール中の460至

(0.00157モル)のN-(p-ジメチルアミノ-0-ニトロ)-4'-チアゾールカルポキシアニリドおよび0.2 ml(0.002モル)の濃塩酸の溶液を室温で2.8 2 kg/cm² (40p.s.i.)で活性炭上の5%パラジウムの0.2 gをもつて還元する。この木炭を濾別除去し、この濾液を液圧 濃縮乾固する。この残渣を12 mlのエタノール、11 mlの水および1.2 mlの濃塩酸の混合物中に溶かし、この溶液を4時間還流する。過剰の酸をアンモニア水の添加により中和すると、固体が結晶しはじめる。この混合物を冷却し、 黄褐色の固体、(2-(4'-チアゾリル)-5(6)-ジメチルアミノ・ペンズイミダゾール)を濾別し、洗浄し、乾燥する。融点231~234℃。

#### **参考例** 10

2 - (4'-チアゾリル) - 5 (6) - フルオロ・ ペンズイミダゾール

1.0 g (0.0 7 モル)のp - フルオロアニリン、
1.1 g (0.0 7 モル)の4 - シアノチアゾール、
1.3 3 g (0.0 7 モル)の無水塩化アルミニウム
および11 mのテトラクロロエタンの混合物を攪拌し、20分間環流する。上澄液を傾腐し、残渣

を25 配のメタノールに溶かし、次に5 規定の水酸化ナトリウム溶液50 配へ添加する。大量の水を添加し、この混合物をエーテルで抽出する。エーテルを除去すると、この抽出物はN-4'-フルオロフエニル(チアゾール-4-アミジン)、融点100~102 でを生ずる。エタノール-水(1:1)から再結晶すると103.5~104.5でで融ける生成物を生ずる。

25 mlのメタノールと25 mlの水の中の4.4 g のN-4'-フルオロフエニル(チアゾール-4-アミジン)の懸濁物を濃塩酸を添加してpH4.5 に調節する。この溶液へ2.8 モルの次亜塩素酸ナトリウム7.3 ml(1当量)を添加する。室温で3分後に、4 mlの水中の水酸化ナトリウム1 g の溶液を添加する。この混合物を10分間環流する。淡色の固体〔2-(4'-チアゾリル)-5(6)-フルオロ・ペンズイミダゾール〕が現われ、冷却後これを濾別し、洗浄し、乾燥すると触点は251~253でとなる。

#### 参考例 11

2 - (4'-チアゾリル) - 5 , 6 - ジフルオロ・ ベンズイミダゾール

50 配のテトラクロロエタン中の5.2 g (0.0 4 モル)の3・4・ジフルオロアニリン4.4 g (0.0 4 モル)の4・シアノアゾールおよび5.4 g (0.0 4 モル)の無水塩化アルミニウムの混合物を攪拌し、25分間選流し、放冷する。この溶媒を傾瀉し、600 配の水中の40 gの水酸化ナトリウムの溶液へ攪拌下に添加する。反応生成物としてN-3・4・ジフルオロフエニル(チアゾール・4・アミジン)、融点116~118 でを沈殿する。

1.2 ¶のN-3,4-ジフルオロフエニルー (チアゾール-4-アミジン)および15 mlのメ タノールの混合物を濃塩酸でpH4.5 に関節する。 この溶液へ1.6 モルの次亜塩素酸ナトリウム3.2 ml(1当量)を添加する。この混合物を室温で3 分間放置する。12~15 mlの水中の0.5 ¶の炭 酸ナトリウムの溶液を添加し、この混合物を10 分間遺血する。この混合物を冷却し、さらに水を 加え、その生成物を濾別し、洗浄し、乾燥し、2 -(4'-チアゾリル)-5,6-ジフルオロ・ベ ンズイミダゾールを得る。融点250 ℃。

なお、本発明において使用される化合物および その製法についてはメルク社出願の特願昭39-62346号、特願昭39-65013号および 特願昭39-65014に記載されている。 本発明の実施憩様は次のとおりである。

#### 1 式

$$R_5$$
 $R_6$ 
 $N$ 
 $R_1$ 

(式中Rはチアゾリル、イソチアゾリル、またはチアジアゾリルであり: $R_1$  は水素、アシル、低級アルキル、アルケニル、もしくはアラルケニル・および $R_5$ と $R_6$ は水素、低級アルキル、ハロ、フエニル、ハロフエニル、低級アルコキシフエニル、フエノキシ、または低級アルコキシでありもし $R_5$ と $R_6$ の1つがハロ以外のものであるときは、少なくとも $R_5$ と $R_6$ の一つは水素である)。の化合物もしくはその酸付加塩を含む人体医療用でない防カビ的組成物。

- 2 麦粉、酵母および(1)頃の防カビ成分からなる ことを特徴とするカビの生長に対し高い抵抗性 を有するパンの製造に有用なものの組成物。
- 3 麦粉、酵母および2-(4'-チアソリル)ペンズイミダゾールからなることを特徴とするカビの生長に対し高度の抵抗性を有するパンの製造に有用な物の組成物。

#### 特許請求の範囲

#### 1 式

$$R_5$$
 $R_6$ 
 $N$ 
 $R_1$ 

のペンズイミダゾールまたはその酸付加塩を活性 成分として含むことを特徴とする人体医療用でな い防カビ組成物。

#### ( 式中、

 $R_1$  は水素、低級アルカノイルまたはペンゾイルであり:

R<sub>5</sub> および R<sub>6</sub> は同一、または異なって、 水素

フェノキシ,

低級アルコキシ。

ハロ、

フエニル,

ハロブエニル、

低級アルコキシフエニル。

ジ低級アルキルアミノ。

イミダンリル、または、

チアゾリルであり:

Rはチアゾリル、イソチアゾリルまたはチアジ アゾリルであり、これは低級アルキル置換 されていてもよい)。

#### 2 式

$$R_{0}$$
 $R_{0}$ 
 $N$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 

のペンズイミダゾールの金属酢塩を活性成分として含むことを特徴とする人体医療用ではない防カビ組成物。

#### (式中、

 $R_1$  は水素、低級アルカノイルまたはペンゾイルであり、

RsおよびRoは同一、または異なつて、

水素

フエノキシ ,.

低級アルコキシ.

ΛP,

フエニル.

ハロブエニル・

低級アルコキシフエニル。

ジ低級アルキルアミノ.

· イミダゾリル、または、

チアソリルであり:

R はチアゾリル、イソチアゾリルまたはアア ジアゾリルであり、

これは低級アルキル置換されていてもよい。